PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

10-108857

(43)Date of publication of application: 28.04.1998

(51)Int.CL

A61B 5/14

(21)Application number: 08-264057

(71)Applicant : HITACHI LTD

(22)Date of filing: 04.10.1996

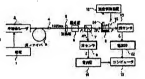
(72)Inventor: SONEHARA TSUYOSHI

MIYAHARA YUJI KAN MASAO

(54) BIOCHEMICAL MEASURING DEVICE

(57)Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To enable measurement of the concentration of light absorbing substances such as in-blood glucose in living organisms by splitting into two the light beam emitted from an ontical fiber with a beam slitter, detecting one light beam with a first light sensor, the other with a second light sensor, and taking the ratio between the two detected outputs, thereby increasing the measurement accuracy of light reduction rate. SOLUTION: A light beam from a semiconductor laser light source 2 for optical communication is introduced directly into an optical fiber 3. converted into a parallel light flux traveling through the air by a lens, passed through a half-wavelength plate 5 and a polarizing plate 6 to make the polarization plane constant, and split with a beam splitter 7 into a reflected beam and a transmitted beam. The polarization plane is set with the wavelength plate 5 to maximize reflected beam. The reflected beam is directly detected with a first light sensor 9 while the transmitted beam is made to irradiate a sample 8, and the beam passing through the sample is detected with a second light sensor 10. The ratio of output current from the second light sensor 10 is measured with a computer 13.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the

examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許方 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開平10-108857

(43)公開日 平成10年(1998) 4月28日

(51) Int.Cl. ⁸		徽別記号	FΙ		
A 6 1 B	5/14	3 1 0	A 6 1 B	5/14	3 1 0

審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 7 頁)

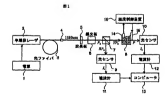
(21)出願番号	特顧平8-264057	(71)出願人	000005108	
			株式会社日立製作所	
(22)出願日	平成8年(1996)10月4日		東京都千代田区神田駿河台四丁目6番地	
		(72)発明者	曾根原 剛志	
			東京都国分寺市東恋ケ穣一丁目280番地	
			株式会社日立製作所中央研究所内	
		(72)発明者	宮原 裕二	
			東京都国分寺市東郊ケ籍一丁目280番地	
			株式会社日立製作所中央研究所内	
		(72)發明者		
		(12/36934)	東京都国分寺市東郊ケ籍一丁目280番地	
		1	株式会社日立製作所中央研究所内	
		(7.4) (DTM I		
		(74)代理人	弁理士 小川 勝男	
		1		

(54) 【発明の名称】 生化学計測装置

(57)【要約】

【課題】光ファイバを利用し、測定部位への装着が容易 で、血中グルコース濃度等も測定できる高精度な吸光度 測定による生化学計測装置を提供する。

【解決手段】光ファイバ3から射出された光を偏光板6 を通したうえでビームスプリッタ7で2分割し、一方を 参照光として光センサ9で検出し、他方を試料に照射し てその透過光を光センサ10で検出し、光センサ9,1 0の出力の比をとる。



「特許請求の節用)

[請求項1]光源から放射された光を試料に照射し、上 記試料を诱過した光を検出して上記試料の減光度を求 め、上記試料中の吸光物質濃度を計測する装置におい て、少なくとも一個の光ファイバと、上記光ファイバか ら射出された光を透過させる備光子と、上記偏光子を透 過した光を2光束に分波する手段と、上記2光束の一方 を上記試料に照射する手段と、上記2光束の他の一方を 検出する光センサと、上記試料を透過した光を検出する 光センサを有することを特徴とする生化学計測装置。 [請求項2]光源から放射された光を生体に照射し、上 即生体を誘調、拡散した光を検出して上記生体の減光度 を求め、上記生体中の吸光物質濃度を計測する装置にお いて、少なくとも一個の上記光源の光を導入する光ファ イバと、上記光ファイバを伝搬した光を自由空間中の単 一光束に成形して射出するレンズと、上記光ファイバか ら射出された上記光束の偏光面を制御する手段と、上記 光束を透過させる偏光子と、上記偏光子を透過した光束 を2光束に分波するビームスプリッタと、上記2光束の 一方を上記生体に照射する手段と、上記2光束の他の一 20 方を直接検出する光センサと、上記生体を透過、拡散し た光を検出する光センサとを有することを特徴とする生 化学計測装置。

1

【請求項3】光源から放射された光を生体に照射し、試 料を透過、拡散した光を検出して上記生体の減光度を求 か ト記生体中の吸光物質濃度を計測する装置におい て、 少なくとも一個の上記光源の光を導入する光ファイ バと、上記光ファイバを伝搬した光を自由空間中の単一 光束に成形して射出するレンズと、上記光ファイバから 射出された上記光束の偏光面を制御する手段と、上記光 30 東を透過させる偏光子と、上記偏光子を透過した光束を 透過光と反射光の2光束に分波するビームスプリッタ と、上記2光束の一方を上記生体に照射する手段と、上 記生体を透過、拡散した光を検出する第一の光センサ と、上記2光束のもう一方を直接検出する第二の光セン サと、上記レンズと上記偏光子と上記ビームスブリッタ と、上記生体の温度を測定する温度センサと、上記光セ ンサと上記試料の相対的な空間的的配置を固定する手段 を有し、上記偏光子の透過光の偏光ベクトルの向きが上 記偏光ビームスブリッタの透過光と反射光の両方に対し 40 【発明が解決しようとする課題】原理的には広い波長範 て垂直であるかまたは偏光面が上記偏光ビームスプリッ タの透過光と反射光で張られる平面上にあるように上記 偏光子を設置し、上記第一の光検出器の出力電流と上記 第二の光センサの出力電流の比の対数と上記温度センサ で測定された上記生体の温度の一次式から上記生体中の 吸光物質濃度を求めることを特徴とする生化学計測装 體。

【請求項4】請求項1、2または3に記載の光源に波長 700nmから波長2500nmの近赤外光を出力する 光源を用いる生化学計測装置。

(請求項5)請求項1.2または3に記載の上記光源の 少なくとも一つに波長1000nmから波長1800n mの、好ましくは波長1550nmから1750nmの 近赤外光を出力する半導体レーザまたは発光ダイオード を用い、光センサの少なくとも一つにゲルマニウムフォ トダイオードまたはインジウム・ガリウム・砒素フォト ダイオードを用いる生化学計測装置。

【請求項6】請求項2または3に記載のビームスプリッ タで分波された光の一方を上記生体の耳朶の一方の側に 10 昭射1、上記耳朶の光を昭射した面の反対側の表面上に あるいはどく表面近傍に光センサを設ける生化学計測装

【請求項7】請求項2または3に記載の上記ビームスプ リッタで分波された光の一方を前記生体の耳朶の一方の 側に照射し、上記耳朶の光を照射した面の反対側の表面 に密着あるいはどく表面近傍に光センサを設け、上記耳 なを挟む2枚の板と、板のどちらか一つにだけ固定され た、2枚の板についてあわせて少なくとも三つのスペー サと、上記スペーサの長さを調節する手段と上記2枚の 板を結ぶ複数本のばね機構を備え、上記光ファイバと上 記光検出器を上記板に固定する生化学計測装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

「発明の属する技術分野」本発明は光学的手段により体 内の生化学成分濃度、特に血中グルコース濃度を計測す る医療用生化学計測装置に関する。

[0002]

【従来の技術】近赤外分光法を利用する、生体中のグル コース濃度の無侵襲計測がアプライドスペクトロスコピ -第47/7巻、1993年、第875頁から第881 頁(Applied Spectroscopy, Vol. 47, No.7, pp. 875-881) に記載されている。本技術では光ファイバのイン ターフェイスが装着された近赤外分光装置を用いて測定 対象者の唇からの近赤外拡散反射スペクトルを測定し、 同時に測定対象者の血中グルコース濃度の従来法による 測定を行い、得られた近赤外スペクトルと血中グルコー ス濃度の測定値をもとに部分最小自乗(PLS)多変量 解析法を用いて検量式を作成している。

[0003]

囲でスペクトルを求めなくてもグルコースに固有の吸収 波長を適切に選んで、レーザを光源として減光度を測定 することによりランベルト・ベールの法則によりグルコ ースの定量が可能である。減光度Aは試料への入射光の パワーP、と透過光の強度P、を用いて、数1と表され

[0004]

【数1】

 $A = \log(P_i/P_i) \cdot \cdot \cdot (301)$

【0005】減光度Aと試料中の吸光物質濃度cとはラ

ンベルト・ベールの法則によって結びつけられる。実際 にはP、とP。を同時に測定することはできない。一般 的にはP、を一定だと見なしてP、だけを測定する。し かし、近赤外の領域におけるグルコースの吸収は非常に 小さい。例えば、光路長10mmのセルにグルコース水溶 液を入れてグルコースの近赤外における吸収ピーク波長 である1580nmの光を照射してP。を測定したと き、P、が完全に一定だとした時のグルコース濃度50 mg/dJの変化に対応するP。の変化はわずか0.2% で しかない。 P, そのものの揺らぎをこの0.2% より十 10 れなくなる。 分小さい値に押さえない限り、この変化を検出すること はできない。そのように高度に光源を安定化することは 不可能ではないが難しい。より簡単な解決策として、光米

3

 $A = \log(I_1/I_2) + \log(R/T) + \text{Const.}$

【0007】R. Tはそれぞれビームスプリッタの反射 率と透過率である。光学系の位置安定度がよければ、R /Tの変動は0.01% 程度に押さえられるから. との 方法によれば減光度の0.1% の相対的変化を検出する ことも必ずしも困難ではない。

【0008】しかし生体を無侵襲的に測定しようとする ような場合 適当な測定部位に光源を設置することは現 実的でないことが多く、また、自由空間を伝搬する光線 を生命活動を維持する生体の一定の部位に長時間にわた って安定に精度よく昭射することは不可能に近い。その ため、多くの場合、生体を無侵襲で測定する場合は、従 来技術のように光源から光ファイバを介して、光ファイ バの出射側を生体に固定して生体に光を照射している。 光ファイバと光源のカップリングは不安定なので生体に 昭射した光の強度を正確にモニタするにはファイバから 光が射出された後に、ビームスブリッタなどで光を分割 30 し、一方を試料を通さず参照光直接に計測することが望 ましい。しかし、光ファイバから射出される光の偏光面 はごくわずかなファイバのゆれなどで大きく変動し、ビ ームスプリッタに代表される分波素子は反射率・透過率 が偏光面に依存する。したがって偏光面が揺らぐと参照 光と輻射光の強度比が変化してしまい、照射光強度の正 確なモニタができなくなってしまう。

【0009】従来技術では波長1.1 umから1.8 um の範囲における近赤外拡散反射スペクトルを測定したう えで多変量解析を利用している。照射光強度や偏光面が 40 変動するよりも凍く多波長の減光度スペクトルを測定す れば照射光強度の変動等はスペクトルにおけるベースラ イン変動の形で現れ、グルコース濃度変化による減光度 スペクトルの変化とは異なるため、グルコース濃度変動 に関する情報をスペクトル形から抽出することができ る。しかしこのように波長一点における測定精度が不十 分であると、多くの波長における測定という代償が必要 であるばかりか、たまたま波長走査中にファイバや光源 の変動などが生じた場合、誤った測定結果を生む。

* 源から射出された光の一部をビームスプリッタなどで二 つに分け 一方を試料に照射してその透過光(信号光) を測定し、もう一方は参照光として直接に単にその強度 だけを測定して、信号光確度と参照光強度の比を取る構 成、いわゆる2光束の吸収測定系を使用することがよく 行われる ビームスプリッタの反射光を参照光とし、光 電変換型の光センサを用い、参照光を検出した光センサ の出力電流を1,、信号光を検出した光センサの出力電 流を1,とすれば、数2となり、P,の変動は結果に現

100061 【数2】

· · · (数2)

において、減光度の測定を高精度化し、より少ない波長 で高額度かつ信頼性が高い血中グルコース等の生体中に おける吸光物質濃度の測定ができ、なおかつ小型化・軽 量化・低価格化が可能な無侵襲生化学計測装置を提供す るととを目的とする。

[0011]

【課題を解決するための手段】光ファイバから射出され た光を偏光板を通したうえでビームスブリッタで2分割 し、一方を参照光として第一の光センサで検出し、他方 を試料に照射してその透過光を第二の光センサで検出 し、第一と第二の光センサの出力の比を取る。

[0012]

[発明の実施の形態] 本発明の第一の実施例のブロック 図を図1に示す。図1で、1は電源、2は光源、3は光 ファイバ、4はレンズ、5は波長板、6は偏光板、7は ビームスプリッタ、8は試料、9、10は光センサ、1 1. 12は電流計. 13はコンピュータ、14は温度セ ンサ、15は電子クーラ、16は温度制御装置である。 本実施例では水溶液試料中のグルコース濃度の測定が目 的であり、光源2として近赤外におけるグルコースの吸 収ピークの一つである波長1580nmの準単色光を出 力する光通信用半導体レーザを電源1で駆動して使用し 九。

[0013]光源2を出た光は光ファイバ3に直接導入 され、レンズ4で空間中を伝搬する並行光束に変換さ れ、1/2波長板5と偏光板6を透過させて偏光面を一 定にしたうえでビームスプリッタ7で反射光と透過光に 分割される。測定を開始するときは波長板5 によって反 射光が最大となるように偏光面を設定する。反射光は直 接第一の光センサ9で検出され、透過光は試料8 に照射 され、その诱過光が第二の光センサ9で検出される。光 センサ9、10は波長1580nmで分光感度0.94 A/W のInGaAsフォトダイオードである。温度センサ 14は試料の温度を図るためのサーミスタで、15~4 0度の範囲で10mK刻みで抵抗-温度特性の校正がさ 【0010】本発明は光ファイバを利用した減光度測定 50 れている。温度制御装置18は温度センサ14の出力を

もとに電子クーラ 15 に適当な電流を流し、試料8の温 度を25±0,02℃ に制御している。光センサ8,9 の出力電流はそれぞれ電流計11,12で測定され、コ ンピュータ13は電流計11,12の測定値を取り込ん で 光センサ9の出力電流と光センサ10の出力電流の bt.log(1,/1,) を測定する。

【0014】本実施例では血中グルコース濃度の無侵襲 測定を目的としたためグルコースの吸収波長である15 80 nmの光源を使用したが、他の成分、例えば、アル ブミンや尿素。コレステロール等の濃度を測定しようと 10 た。 する場合はそれぞれに固有の近赤外における吸収波長の 光を用いればよい。光源はレーザと限らず、ハロゲンラ ンプ等の白色光源を干渉計や回折格子で分光して用いれ は、たやすく多波長測定を構成することができる。もし 波長 1 μ m 以下の近赤外光を使用する場合には光センサ としてシリコンフォトダイオードを用いれば実施例と同 様に小型かつ安価かつ高感度な測定系を構成することが できる。

【0015】偏光板6の消光比は完全ではないから、偏 光板6に入射する光の偏光面が変動すると透過光の偏光 20 面も入射光の変動の数%程度は変動してしまう。わずか な変動であっても、ビームスプリッタの(反射率/透過 率) の変動を0.01% に押さえようとする場合には無 袒できない。しかし、偏光板の偏光方向を透過光線と反 射光線で張られる平面に対して適当な角度にしておけば 偏光方向の変動が1次の微少量である時に(反射率/透 過率)の変動を2次の微少量にすることができる。

【0016】図2に透過光線と反射光線で張られる平面 に対する偏光面の角度とビームスプリッタの(反射率/ 透過率)の関係を示す。この曲線は90度と180度で 30 極大、極小となるので、もともとの角度を90度、ある いは180度にしておけばわずかな偏光面の変動に対す る (反射率/透過率)の変動は2次の微少量となり、無 視できるようになる。本実施例では偏光板6を、透過光 の偏光面が透過光線と反射光線で張られる平面に対して 直角になるように設置したが、平行になるようにしても 明らかに同等の効果を得ることができる。なお、本実施 例ではピームスブリッタ7の反射光を参照光としたが、 逆に透過光を参照光として反射光を試料8に照射してそ の透過光を測定しても同一の効果が得られることは同様 40

【0017】本実施例における偏光板の効果を調べるた め、空気を試料として行ったlog (1,/1,)の測定の 結果を図3と図4に示す。空気の吸収は無視できるの で、この測定は装置そのものの安定度、精度を示す。図 3は偏光板6を取り外して行った測定の結果であり、フ ァイバ3のわずかなゆれによって偏光面が変動し、(反 射率/透過率)が変動したため、 $log(I_1/I_1)$ の値が 大きく変動している。図4は元通り偏光板6を取り付け て行った測定の結果である。図3に示した測定のときと SO 力にそれぞれ入力され、電流増幅器17の出力の振幅と

同様に光ファイバ3にゆれを加わえたにもかかわらず、 log(),/),) の値はほとんど変動していない。平均 値に対する標準偏差は0.05%であり、グルコース5 O mg/clの変化を検出可能な精度が本実施例によって達 成されている。

【0018】既知濃度のグルコース水溶液を試料として 本実施例によるlog(1,/12)の測定を行った結果を図 5 に示す。 log(1, / I,) とグルコース濃度 c (mg/d 1) は次の数3のような直線的関係を持つことがわかっ

[0019]

【数3】

 $log(I_1/I_2) = 1.4 \times 10^{-5} c + 3.8986 \cdot \cdot \cdot (32)$

【0020】図5における回帰直線を1oq(1,/1,)の 値からグルコース濃度を定量する検量線とした場合、濃 度0 mg/d1の試料(純水)の繰り返し測定から求めたグ ルコースの検出限界は34mg/dlとなった。

【0021】本発明の第二の実施例のブロック図を図6 に示す。本実施例では基本的には第一の実施例と同一の **構成を用いるが、本実施例では生体22中のグルコース** 港度の測定が目的であり、光源の電源1に交流電流源を 用いて一定周波数1kHzで出力光を変調している。ま か ファイバロを伝摘する光に対して偏光面制御をする ため光ファイバに応力を与えて偏光面を変化させる偏光 而制御装置21を使用した。

【0022】第一の実施例と同様に、測定を開始すると きは偏光面制御装置21によって反射光が最大となるよ うに偏光面を設定し、反射光は直接第一の光センサ9で 検出され、透過光は生体22に照射され、その透過光が 第二の光センサ10で検出される。ととでは生体22を ヒトの耳朶とした。温度センサ14は耳朶の温度を図る ためのサーミスタで、35~40度の範囲で10mK刻 みで抵抗-温度特性の校正がされている。レンズ4、偏 光板6、ビームスプリッタ7、光センサ9は筐体20に 固定され、筐体20は板23に接続されている。

[0023]光センサ10と温度センサ14は板24に 固定されている。板23と板24で生体22を挟んで固 定1. 生体22に対する相対的位置関係の一定性を確保 する。光センサ9、10の出力と温度センサ14の出力 はそれぞれ電線25,26,27を介して筐体32内の 装置に伝達される。電線25,26,27は光ファイバ 3とともに被覆28によって1本のケーブル束に束ねら れている。光センサ9、10の出力電流はそれぞれ電流 増幅器17.18で電圧信号に変換される。電流増幅器 17と18の変換ゲインはそれぞれ、G1, G2であ

[0024]電流増幅器17の出力はロックインアンプ 19の参照入力に、電流増幅器18の出力信号は信号入 電流増幅器18の出力の振幅との比を測定する。この比 は1og(1,/1,) +1og(G1/G2) に等しい。G1. G2は既知であるから、測定値からTog(G1/G2)を 引けば、log(1,/1,2) の値が求められる。温度センサ であるサーミスタ14の抵抗は抵抗計29で測定され る。信号処理装置30はロックインアンプから比の値を 読みとってlog(1,/1,) を求め、抵抗計29からサー ミスタの抵抗を読みとってメモリ上に記憶された抵抗ー 温度校正表に従って生体22の温度T(*C)を求め、これ **らの測定値とあらかじめ記録された式に基づいて生体2 10** 2中の血中グルコース濃度を計算し、計算結果を表示パ ネル31に送る。電源1,光源2,偏光面制御装置2 1. 雷流増幅器 17. 18. ロックインアンプ19. 抵

抗計29,信号処理装置30,表示パネル31は筐体3 2に一体化されている。 [0025]図7は本実施例の耳朶装着部分を耳朶の持

ち主の斜前方から見た図であり、図8は正面から見た図 である。また図9は耳朶装着部分を図2の耳朶の持ち主 の背面から見た場合の図である。33、34、35はス ペーサ、36、37、38はばねである。板23と24 20 た。 で耳朶を挟み、板同士が並行かつ間隔を一定に保つ機構 として3本のスペーサ33、34、35と3本のばね3* $t_C = 7.1 \times 10^4 \times (\log(I_1/I_2) - 3.47) + 1.4 \times 10^2 \times (T - 36.5)$

【0028】図10に健常者を対象として糖負荷試験を 行った時の、数4を用いた本実施例による血糖値の連続 モニタリングの結果を示す。実線は本実施例による無侵 端モニタリングの結果、白抜きの丸は10分おきに採血 して従来法で測定した結果である。従来法によって測定 された血中グルコース濃度と本実施例による測定結果か 30 特性図。 ら数4によって計算されたグルコース濃度との間では相 関係数が0.9360という非常に高い相関が得られて

【0029】また、第一の実施例では光検出を直流で行 っていたため、暗室中で測定を行う必要があった。本実 施例では光源を変調してロックイン検出をしているた め、太陽の光や室内照明の影響がなくなり、通常の環境 下で測定が可能となっている。無侵跡であるため人目を はばかる必要もなく、測定者は衆人環境での血中グルコ ース濃度の自己測定が容易にできる。

[0030]

【発明の効果】本発明によれば光源から光を照射する試 料まで光ファイバによって光を導いて試料による光の吸 収を測定する装置で、従来よりも一桁以上高精度化し、 減光度にして0.001 以下の変化を検出可能とし、そ の結果血中グルコース濃度の50 mg/dlの変化の検出を 達成した。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の第一の実施例の装置構成を示すブロッ ク図。

*6.37,38を使用する。スペーサ36,37,38 け細目のわじが切られており、板23に開けられたねじ 穴を利用して23と24の間隔を調製することが可能に なっている。測定対象者の耳朶の厚さをあらかじめノギ ス、マイクロメータ等で測定しておき、ねじが切られた スペーサ33、34、35の板24から飛び出た部分の 長さを耳朶の厚さよりもやや小さい同一の値に調整して おいたうえで、板23と24で耳朶を挟む。ばね36、 37、38によって耳朶を押し付けるように板23と2 4が引っ張られ、耳朶がスペーサの飛び出た長さまで縮 んがとてみでスペーサによって板が押さえられ、固定さ れる。本実施例では測定対象者の耳朶の厚さが4.1mmで あったため、スペーサで固定する板と板の間隔を3.9m mに調整した。

[0:0:26]特定の生体を対象として本実施例による10 q(1,/1,)、生体温度Tの測定と採血を伴う従来法に よみ血中グルコース濃度 c (mg/dl) の測定を多数回行 い、7ca(1,/1,)、生体温度Tを説明変数、cを目的 変数とする線形重回帰分析を行った結果、数4が得られ

【数4】 ・・・(数4)

[0027]

- 【図2】本発明の実施例で使用したビームスプリッタの (反射率/诱渦率)の値の偏光面角度に対する依存性を 示す特件図。
- 「図3) 本発明の第一の実施例で試料、偏光板を取り除 いた状態で行った $log(I_1/I_2)$ の測定の結果を示す
- 【図4】本発明の第一の実施例で試料だけを取り除いた 状態で行ったlog(1, 1, 1) の測定の結果を示す特性
- 【図5】本発明の第一の実施例によるグルコース水溶液 の測定の結果の特性図。
- 「図6】本発明の第二の実施例の装置構成を示すブロッ ク図。
- [図7] 本発明の第二の実施例の生体装着部の斜視図。
- 「図8」本発明の第二の実施例における耳朶装着部の正 40 面図。
 - 【図9】本発明の第二の実施例における耳朶装着部の背 而図。
 - 【図10】本発明の第二の実施例による血糖値の連続モ ニタリングの特性図。

【符号の説明】

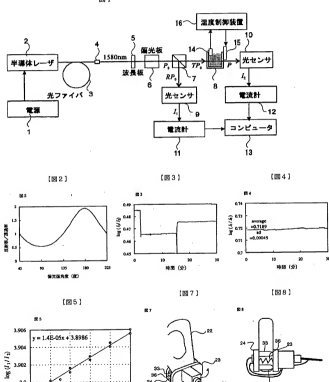
1…電源、2…光源、3…光ファイバ、4…レンズ、5 …波長板、6…偏光板、7…ビームスプリッタ、8…試 料、9、10…光センサ、11, 12…電流計、13… コンピュータ、14…温度センサ、15…電子クーラ、

50 16…温度制御装置。

[図1]

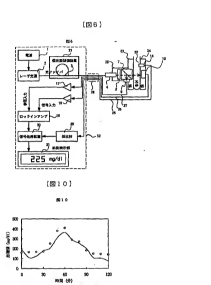
図 1

3.9



400 500

グルコース濃度 (mg/dL)





[図9]